

# GAZZETTA UFFICIALE

## DELLA REPUBBLICA ITALIANA



**PARTE PRIMA**

**Roma - Sabato, 3 novembre 2012**

**SI PUBBLICA TUTTI I  
GIORNI NON FESTIVI**

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA  
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 1027 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO  
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Prima**, oltre alla **Serie Generale**, pubblica cinque **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:

**1ª Serie speciale:** Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)

**2ª Serie speciale:** Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)

**3ª Serie speciale:** Regioni (pubblicata il sabato)

**4ª Serie speciale:** Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)

**5ª Serie speciale:** Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La **Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda**, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il martedì, il giovedì e il sabato

### AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in *Gazzetta Ufficiale*, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: [gazzettaufficiale@giustiziacert.it](mailto:gazzettaufficiale@giustiziacert.it), curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: [gazzettaufficiale@giustizia.it](mailto:gazzettaufficiale@giustizia.it)

## SOMMARIO

### DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

**Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca**

DECRETO 30 luglio 2012.

**Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca, presentati da Artemis Presto e Artemis nShield.** (12A11722) ..... Pag. 1

**Ministero della salute**

DECRETO 18 ottobre 2012.

**Riconoscimento, alla sig.ra Jose Miji, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.** (12A11543) ... Pag. 7

DECRETO 18 ottobre 2012.

**Riconoscimento, alla sig.ra Valloor Abraham Gigi (alias Gigi V.A.), di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.** (12A11544) ..... Pag. 8

DECRETO 19 ottobre 2012.

**Rettifica al decreto 24 settembre 2012, di riconoscimento, alla sig.ra Elena Rosina, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di odontoiatra.** (12A11545) ..... Pag. 9

DECRETO 23 ottobre 2012.

**Riconoscimento, alla sig.ra Bradatanu Adriana, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di tecnico sanitario di radiologia medica.** (12A11609) ..... Pag. 10



**DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ****Agenzia del territorio**

DETERMINAZIONE 18 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Prato.** (12A11788) .. *Pag.* 11

DETERMINAZIONE 18 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di parziale funzionamento dei servizi catastali dell'Ufficio provinciale di Livorno e del periodo di mancato funzionamento della Sezione staccata di Portoferraio.** (12A11789) ..... *Pag.* 11

DETERMINAZIONE 18 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Siena.** (12A11790) .. *Pag.* 12

DETERMINAZIONE 23 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dell'Ufficio provinciale di Alessandria - servizi di pubblicità immobiliare di Novi Ligure e Tortona .** (12A11787) ..... *Pag.* 12

**ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI****Agenzia italiana del farmaco**

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Arrow». (12A11610) ..... *Pag.* 13

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Temozolomide Ratiopharm». (12A11611) ... *Pag.* 13

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorandil Helm». (12A11612) ..... *Pag.* 14

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carder». (12A11613) ..... *Pag.* 14

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Arrow». (12A11614) ..... *Pag.* 14

**Ministero dell'economia e delle finanze**

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 25 ottobre 2012 (12A11757) ..... *Pag.* 18

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 26 ottobre 2012 (12A11758) ..... *Pag.* 19

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 29 ottobre 2012 (12A11759) ..... *Pag.* 19



# DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

## MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 30 luglio 2012.

**Ammissione di progetti di cooperazione internazionale al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca, presentati da Artemis Presto e Artemis nShield.**

IL DIRETTORE GENERALE  
PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85 recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito, con modificazioni, nella legge 14 luglio 2008, n. 121, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione di un comitato, per gli adempimenti ivi previsti, e l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297 e in particolare le domande presentate ai sensi dell'art. 7 che disciplina la presentazione e selezione di progetti di ricerca»;

Visto il decreto ministeriale 2 gennaio 2008, n. 4, recante: «Adeguamento delle disposizioni del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593 («Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297») alla disciplina comunitaria sugli aiuti di Stato alla ricerca, sviluppo ed innovazione di cui alla comunicazione 2006/C 323/01;

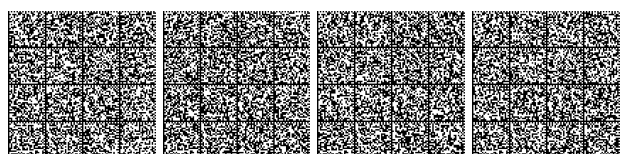
Viste le «Procedure operative per la valutazione ed il finanziamento dei progetti selezionati dalle JTI Artemis ed Eniac e dall'art. 169 AAL, Eurostars» del 28 agosto 2008 ed in particolare le modalità e le percentuali di finanziamento ivi previste;

Visto il regolamento (CE) n. 74/2008 del Consiglio dell'Unione europea del 20 dicembre 2007 relativo alla costituzione dell'«Impresa comune Artemis»;

Tenuto conto della decisione Artemis-PAB 2010 - D.05 - del 20 ottobre 2010, con la quale il Comitato delle autorità pubbliche dell'impresa comune Artemis ha approvato la selezione delle proposte progettuali, presentate in risposta al bando 2010, ammesse a negoziazione e la conseguente allocazione dei finanziamenti pubblici;

Visto il decreto ministeriale n. 625 Ric. del 22 ottobre 2009, di nomina del Comitato, così come previsto dall'art. 7 del predetto decreto legislativo e successive modifiche ed integrazioni;

Viste le domande presentate ai sensi dell'art. 7 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, dai proponenti italiani partecipanti ai progetti internazionali Artemis e da queste iniziative selezionati ed ammessi a negoziazione, e visti i relativi esiti istruttori;



Tenuto conto della direttiva del Ministro dell'11 giugno 2009, prot. n. 5364/GM per la ripartizione del Fondo di cui all'art. 5 del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297;

Tenuto conto della ripartizione delle disponibilità del Fondo per le agevolazioni alla ricerca degli anni 2007-2008, 2009, 2010-2011 di cui ai decreti direttoriali, rispettivamente, n. 560 del 2 ottobre 2009, n. 19 del 15 febbraio 2010 e n. 332 del 10 giugno 2011;

Tenuto conto delle proposte formulate dal Comitato nella riunione del 6 giugno 2012 e riportate nel relativo verbale;

Considerato che per i progetti proposti per il finanziamento nella predetta riunione esiste o è in corso di acquisizione la certificazione di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 3 giugno 1998, n. 252;

Decreta:

Art. 1.

I progetti di ricerca Artemis Presto e Artemis nShield sono ammessi agli interventi previsti dalle leggi citate nelle premesse, nella forma, misura, modalità e condizioni indicate nelle schede allegate al presente decreto (allegato 1).

Art. 2.

1. Gli interventi di cui al precedente art. 1 sono subordinati all'acquisizione della certificazione antimafia di cui al decreto del Presidente della Repubblica 3 giugno 1998, n. 252.

2. Ai sensi del comma 35 dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, è data facoltà al soggetto proponente di richiedere una anticipazione per un importo massimo del 30% dell'intervento concesso. Ove detta anticipazione sia concessa a soggetti privati la stessa dovrà essere garantita da fideiussione bancaria o polizza assicurativa di pari importo.

3. Il Ministero, con successiva comunicazione, fornirà alla banca, ai fini della stipula del contratto di finanziamento, la ripartizione per ciascun soggetto proponente del costo ammesso e della relativa quota di contributo.

4. Le date di inizio e di fine delle attività progettuali potranno essere modificate secondo quanto stabilito con la circolare MIUR n. 5172 del 6 agosto 2009.

Art. 3.

Le risorse necessarie per gli interventi di cui all'art. 1 del presente decreto sono determinate complessivamente in euro 2.358.394,55 nella forma di contributo nella spesa e graveranno sulle disponibilità del Fondo agevolazioni per la ricerca per gli anni 2007-2008, per l'anno 2009 e per gli anni 2010-2011.

Il presente decreto sarà sottoposto ai competenti organi di controllo ai sensi delle vigenti disposizioni e sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 30 luglio 2012

*Il direttore generale:* FIDORA

*Registrato alla Corte dei conti il 27 settembre 2012*

*Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, MIBAC, Min. salute e Min. lavoro, registro n. 13, foglio n. 235*



## ALLEGATO 1

Schede dettagliate progetti ammessi al finanziamento :

**ARTEMIS**            **PRESTO**

**ARTEMIS**            **nSHIELD**



Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo n. 22

**Sezione A - Generalità del Progetto**

• Protocollo N. 22 del 12/01/2011 Comitato del 06/06/2012

• Progetto di Ricerca

Titolo: **ARTEMIS PRESTO:** ImProvements of Industrial Real Time Embedded SysTems develOpment process

Inizio: 1/05/2011

Durata Mesi: 36

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 1/09/2010, data di chiusura del bando ARTEMIS

• Ragione Sociale/Denominazione Ditte

**THALES ITALIA - S.p.A.****MILANO****Università Studi dell'AQUILA - DEWS****L'AQUILA**

• Costo Totale ammesso	Euro	1.664.333,70
- di cui Attività di Ricerca Industriale	Euro	1.514.333,70
- di cui Attività di Sviluppo Sperimentale	Euro	150.000,00
- al netto di recuperi pari a	Euro	0,00

**Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto**

	Ricerca Industriale	Sviluppo Sperimentale	Totale
Eleggibile lettera a)	0,00	0,00	0,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2 / Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	1.514.333,70	150.000,00	1.664.333,70
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	1.514.333,70	150.000,00	1.664.333,70

**Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto**

• Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:

- Attività di ricerca industriale:	33,3%	dei costi ammissibili
- Attività di Sviluppo sperimentale:	8,3%	dei costi ammissibili

• Agevolazioni totali deliberate

- Contributo nella Spesa	fino a Euro:	516.723,12
--------------------------	--------------	------------

**Sezione D - Condizioni Specifiche**

Legge 297/1999 Art. 7

Protocollo n. **23****Sezione A - Generalità del Progetto**

- Protocollo N. **23** del 12/01/2011 Comitato del 06/06/2012
- Progetto di Ricerca

Titolo: **ARTEMIS nSHIELD: New Embedded SysTems ArchItecturE for multi-Layer Dependable**

Inizio: 1/09/2011

Durata Mesi: 36

L'ammissibilità dei costi è dal novantesimo giorno successivo il 1/09/2010, data di chiusura del bando ARTEMIS

- Ragione Sociale/Denominazione Ditte

<b>SELEX GALILEO S.p.A.</b>	<b>MILANO</b>
<b>ANSALDO STS S.p.A.</b>	<b>GENOVA</b>
<b>SELEX ELSAG S.p.A.</b>	<b>GENOVA</b>
<b>IPS – Sistemi Programmabili Srl</b>	<b>Caronno Varesino (VA)</b>
<b>SESM S.c.a.r.l.</b>	<b>Giugliano in Campania (NA)</b>
<b>Università degli Studi di Genova</b>	<b>GENOVA</b>
<b>Università degli Studi di Roma - La Sapienza</b>	<b>ROMA</b>
<b>Università degli Studi di Udine</b>	<b>UDINE</b>

• Costo Totale ammesso	Euro	6.119.225,00
- di cui Attività di Ricerca Industriale	Euro	5.335.103,00
- di cui Attività di Sviluppo Sperimentale	Euro	784.122,00
- al netto di recuperi pari a	Euro	0,00

**Sezione B - Imputazione territoriale costi ammessi del Progetto**

	Ricerca Industriale	Sviluppo Sperimentale	Totale
Eleggibile lettera a)	650.218,00	41.227,00	691.445,00
Eleggibile lettera c)	0,00	0,00	0,00
Elegg. Ob.2 / Phasing Out	0,00	0,00	0,00
Non Eleggibile	4.684.885,00	742.895,00	5.427.780,00
Extra UE	0,00	0,00	0,00
Totale	5.335.103,00	784.122,00	6.119.225,00



**Sezione C - Forma e Misura dell'Intervento del Progetto**

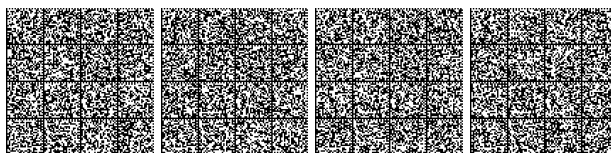
- Agevolazioni deliberate nella forma di Contributo alla spesa pari a:
  - Attività di ricerca industriale: 33,3% dei costi ammissibili
  - Attività di Sviluppo sperimentale: 8,3% dei costi ammissibili
- Agevolazioni totali deliberate
  - Contributo nella Spesa                      fino a Euro:              1.841.671,43

**Sezione D - Condizioni Specifiche**

Si subordina la stipula contrattuale della IPS Sistemi Programmabili Srl alle seguenti condizioni:

Impegno da parte della controllante Eurotech S.p.A. a supportare finanziariamente la IPS Sistemi Programmabili Srl per l'intera durata del progetto limitatamente agli impegni previsti per il progetto in esame anche allo scopo di garantire adeguate prospettive industriali all'iniziativa in esame.

Impegno per l'intera durata del progetto e fino al completo sostenimento dei costi ad informare tempestivamente il MIUR e Intesa Sanpaolo, per le determinazioni del caso in merito al mantenimento o alla revoca delle agevolazioni concesse, qualora la partecipazione della Eurotech SpA nella richiedente IPS Sistemi Programmabili Srl dovesse scendere sotto il 51%.





**MINISTERO DELLA SALUTE**

DECRETO 18 ottobre 2012.

**Riconoscimento, alla sig.ra Jose Miji, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.**

**IL DIRETTORE GENERALE**  
DELLE PROFESSIONI SANITARIE E DELLE RISORSE UMANE  
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, e successive modificazioni e integrazioni, in ultimo la legge 30 luglio 2002, n. 189;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, che stabilisce le modalità, le condizioni e i limiti temporali per l'autorizzazione all'esercizio in Italia, da parte dei cittadini non comunitari, delle professioni ed il riconoscimento dei relativi titoli;

Visti, in particolare, gli articoli 49 e 50 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplinano il riconoscimento dei titoli professionali abilitanti all'esercizio di una professione sanitaria, conseguiti in un paese non comunitario da parte dei cittadini non comunitari;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206 di attuazione della direttiva 2005/36/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 7 settembre 2005 relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali, come modificata dalla direttiva 2006/100/CE del 20 novembre 2006;

Visto, in particolare, l'art 60 del precitato decreto legislativo n. 206 del 2007 il quale stabilisce che il riferimento ai decreti legislativi n. 115 del 1992 e n. 319 del 1994 contenuto nell'art. 49, comma 2 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394 del 1999 si intende fatto al titolo III del decreto legislativo n. 206 del 2007;

Vista la domanda con la quale la Sig.ra Jose Miji, nata a Kuzhikkattussery-Kerala (India) il giorno 10 ottobre 1986, ha chiesto il riconoscimento del titolo "General Nursing and Midwifery" conseguito in India nell'anno 2007, ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere;

Accertata la completezza e la regolarità della documentazione prodotta dall'interessata;

Considerato che, avendo la domanda per oggetto il riconoscimento di un titolo identico ad altri per i quali si è già provveduto nelle precedenti Conferenze dei servizi, possono applicarsi nella fattispecie le disposizioni contenute nell'art. 16, comma 5 del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206;

Accertata la sussistenza dei requisiti di legge per il riconoscimento del titolo di cui è in possesso la richiedente;

Ritenuto, pertanto, di accogliere la domanda;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e successive modificazioni;

Visto l'ordine di servizio del Direttore Generale dott. Giovanni Leonardi in data 12 dicembre 2011, con il quale si delegano i direttori degli uffici della Direzione Generale delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici;

Decreta:

Art. 1.

1. Il titolo «General Nursing and Midwifery» conseguito nell'anno 2007 presso la «J. Eashwari Bai Memorial School of Nursing» di Secunderabad (India) dalla Sig.ra Jose Miji nata a Kuzhikkattussery-Kerala (India) il giorno 10 ottobre 1986, è riconosciuto ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere.

Art. 2.

1. La sig.ra Jose Miji è autorizzata ad esercitare in Italia la professione di Infermiere, previa iscrizione al collegio professionale territorialmente competente, che provvede ad accertare il possesso, da parte dell'interessato, delle conoscenze linguistiche necessarie per lo svolgimento dell'attività professionale e delle speciali disposizioni che regolano l'esercizio professionale in Italia, per il periodo di validità ed alle condizioni previste dal permesso o carta di soggiorno.

2. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 50, comma 8-bis, D.P.R. 31 agosto 1999, n. 394, qualora il sanitario non si iscriva al relativo albo professionale, perde efficacia trascorsi due anni dal suo rilascio.

3. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 16, comma 6, del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 18 ottobre 2012

*p. Il direttore generale:* BISIGNANI

12A11543



DECRETO 18 ottobre 2012.

**Riconoscimento, alla sig.ra Valloor Abraham Gigi (alias Gigi V.A.), di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.**

IL DIRETTORE GENERALE  
DELLE PROFESSIONI SANITARIE E DELLE RISORSE UMANE  
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, e successive modificazioni e integrazioni, in ultimo la legge 30 luglio 2002, n. 189;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, che stabilisce le modalità, le condizioni e i limiti temporali per l'autorizzazione all'esercizio in Italia, da parte dei cittadini non comunitari, delle professioni ed il riconoscimento dei relativi titoli;

Visti, in particolare, gli articoli 49 e 50 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplinano il riconoscimento dei titoli professionali abilitanti all'esercizio di una professione sanitaria, conseguiti in un paese non comunitario da parte dei cittadini non comunitari;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206 di attuazione della direttiva 2005/36/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 7 settembre 2005 relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali, come modificata dalla direttiva 2006/100/CE del 20 novembre 2006;

Visto, in particolare, l'art 60 del precitato decreto legislativo n. 206 del 2007 il quale stabilisce che il riferimento ai decreti legislativi n. 115 del 1992 e n. 319 del 1994 contenuto nell'art. 49, comma 2 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394 del 1999 si intende fatto al titolo III del decreto legislativo n. 206 del 2007;

Vista la domanda con la quale la Sig.ra Valloor Abraham Gigi (alias Gigi V.A.), nata a Kanamvayal-Kerala (India) il giorno 21 maggio 1986, ha chiesto il riconoscimento del titolo "General Nursing and Midwifery" conseguito in India nel 2009, ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere;

Accertata la completezza e la regolarità della documentazione prodotta dall'interessata;

Rilevato che il titolo professionale di cui trattasi risulta rilasciato al nominativo Gigi V.A.;

Vista la Dichiarazione di Valore rilasciata dal Consolato Generale d'Italia a Mumbai in data 13 aprile 2012, dalla quale si rileva che la Sig.ra Valloor Abraham Gigi (alias Gigi V.A.) ha conseguito in India il titolo di cui trattasi;

Considerato che, avendo la domanda per oggetto il riconoscimento di un titolo identico ad altri per i quali si è già provveduto nelle precedenti Conferenze dei servizi,

possono applicarsi nella fattispecie le disposizioni contenute nell'art. 16, comma 5 del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206;

Accertata la sussistenza dei requisiti di legge per il riconoscimento del titolo di cui è in possesso la richiedente;

Ritenuto, pertanto, di accogliere la domanda;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e successive modificazioni;

Visto l'ordine di servizio del direttore generale dott. Giovanni Leonardi in data 12 dicembre 2011, con il quale si delegano i direttori degli uffici della Direzione Generale delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici;

Decreta:

Art. 1.

1. Il titolo «General Nursing and Midwifery» conseguito nell'anno 2009 presso la «Hina School of Nursing» di Bangalore (India) dalla Sig.ra Gigi V.A., nata a Kanamvayal-Kerala (India) il giorno 21 maggio 1986, è riconosciuto ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere.

Art. 2.

1. La richiedente, Sig.ra Valloor Abraham Gigi (alias Gigi V.A.), è autorizzata ad esercitare in Italia la professione di Infermiere, previa iscrizione al collegio professionale territorialmente competente, che provvede ad accertare il possesso, da parte dell'interessato, delle conoscenze linguistiche necessarie per lo svolgimento dell'attività professionale e delle speciali disposizioni che regolano l'esercizio professionale in Italia, per il periodo di validità ed alle condizioni previste dal permesso o carta di soggiorno.

2. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 50, c. 8-bis, D.P.R. 31 agosto 1999, n. 394, qualora il sanitario non si iscriva al relativo albo professionale, perde efficacia trascorsi due anni dal suo rilascio.

3. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 16, comma 6, del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 18 ottobre 2012

*p. Il direttore generale:* BISIGNANI

12A11544



DECRETO 19 ottobre 2012.

**Rettifica al decreto 24 settembre 2012, di riconoscimento, alla sig.ra Elena Rosina, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di odontoiatra.**

IL DIRETTORE GENERALE  
DELLE PROFESSIONI SANITARIE E DELLE RISORSE UMANE  
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE

Visto il proprio decreto dirigenziale in data 24 settembre 2012 con il quale è stato riconosciuto alla sig.ra Elena Rosina, il titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato in data 14 settembre 2012 con il n. LE\*01932 dalla Univerzita Komenského - Bratislava - Repubblica Slovacca - al fine di avvalersi in Italia del titolo odontoiatra;

Vista la comunicazione della sig.ra Elena Rosina in data 16 ottobre 2012 nella quale l'interessata segnala che nel menzionato decreto del 24 settembre 2012 si fa erroneamente riferimento al titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato in data 14 settembre 2012, anziché al titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato in data 14 giugno 2012;

Vista la documentazione agli atti dalla quale effettivamente risulta che il titolo di cui sig.ra Elena Rosina ha chiesto il riconoscimento al fine dell'esercizio, in Italia, della professione di odontoiatra è «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato in data 14 giugno 2012 con il n. LE\*01932;

Preso atto che nel predetto decreto in data 24 settembre 2012, per mero errore materiale, il quinto Visto della premessa recita: Vista l'istanza del 5 settembre 2012, corredata da relativa documentazione, con la quale la sig.ra Elena Rosina nata a Gavardo (BS) (Italia) il giorno 28 giugno 1986, di cittadinanza italiana, ha chiesto a questo Ministero il riconoscimento del titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato in data 14 settembre 2012 con il n. LE\*01932 dalla Univerzita Komenského - Bratislava - Repubblica Slovacca - al fine dell'esercizio, in Italia, della professione di odontoiatra;

Preso atto che nel predetto decreto in data 24 settembre 2012, per mero errore materiale, l'articolo 1 del dispositivo recita: A partire dalla data del presente decreto, il titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato dalla Univerzita Komenského - Bratislava - Repubblica Slovacca - in data 14 settembre 2012 con il n. LE\*01932 alla sig.ra Elena Rosina, nata a Gavardo (BS) (Italia) il giorno 28 giugno 1986, di cittadinanza italiana, è riconosciuto quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di odontoiatra.

Ritenuto per i motivi suesposti, di procedere alla parziale rettifica del predetto decreto dirigenziale in data

24 settembre 2012 nel quinto «Visto» della premessa, nonché all'articolo 1 del dispositivo;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e successive modificazioni;

Visto l'ordine di servizio, in data 12 dicembre 2011, con il quale il dott. Giovanni Leonardi, Direttore generale della Direzione delle professioni sanitarie e delle risorse umane del servizio sanitario nazionale, ha disposto che per le attività di amministrazione corrente, compresi i provvedimenti finali di riconoscimento dei titoli ovvero di diniego nonché i decreti di attribuzione di misura compensativa, i direttori degli uffici sono delegati per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici.

Decreta:

Art. 1.

Il quinto Visto del decreto dirigenziale in data 24 settembre 2012 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana Serie Generale, n. 240 del 13 ottobre 2012, è così sostituito: Vista l'istanza del 5 settembre 2012, corredata da relativa documentazione, con la quale la sig.ra Elena Rosina nata a Gavardo (BS) (Italia) il giorno 28 giugno 1986, di cittadinanza italiana, ha chiesto a questo Ministero il riconoscimento del titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato in data 14 giugno 2012 con il n. LE\*01932 dalla Univerzita Komenského - Bratislava - Repubblica Slovacca - al fine dell'esercizio, in Italia, della professione di odontoiatra;

Art. 2.

L'articolo 1 del decreto dirigenziale in data 24 settembre 2012, è così sostituito: A partire dalla data del presente decreto, il titolo di «Doktor zubného lekárstva ("MDDr.")» rilasciato dalla Univerzita Komenského - Bratislava - Repubblica Slovacca - in data 14 giugno 2012 con il n. LE\*01932 alla sig.ra Elena Rosina, nata a Gavardo (BS) (Italia) il giorno 28 giugno 1986, di cittadinanza italiana, è riconosciuto quale titolo abilitante all'esercizio in Italia della professione di odontoiatra.

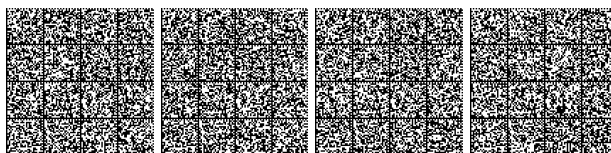
Il decreto dirigenziale in questione, così modificato, dispiaccia efficacia a decorrere dal 24 settembre 2012.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 19 ottobre 2012

*p. Il direttore generale:* PARISI

12A11545





DECRETO 23 ottobre 2012.

**Riconoscimento, alla sig.ra Bradatanu Adriana, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di tecnico sanitario di radiologia medica.**

IL DIRETTORE GENERALE  
DELLE PROFESSIONI SANITARIE E DELLE RISORSE UMANE  
DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE

Vista la legge 25 gennaio 2006, n. 29, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alle Comunità europee ed in particolare l'articolo 1, commi 1, 3 e 4, e l'allegato B;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, di attuazione della direttiva 2005/36/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 7 settembre 2005 relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali così come modificata dalla direttiva 2006/100/CE del Consiglio del 20 novembre 2006;

Vista l'istanza, corredata della relativa documentazione, con la quale la signora Bradatanu Adriana nata a Falticeni (Suceava) Romania il 31 maggio 1975, cittadina rumena, ha chiesto il riconoscimento del titolo professionale di «Asistent radiologie» conseguito in Romania al fine dell'esercizio, in Italia, dell'attività professionale di Tecnico sanitario di radiologia medica;

Visto il titolo di «Asistent radiologie» rilasciato il 7 ottobre 1998 dalla Scuola Postliceale sanitaria «Grigore Ghica Voda» di Iasi (Romania);

Accertata la completezza e la regolarità della documentazione esibita dalla richiedente;

Visto il parere della Conferenza di Servizi espresso nella seduta del 21 ottobre 2008, che ha subordinato il riconoscimento del titolo al superamento di una misura compensativa consistente, a scelta dell'interessata o in un tirocinio di adattamento della durata di cinque semestri nelle seguenti discipline: fisica applicata, informatica, misure elettriche ed elettroniche, analisi matematica, statistica medica, biochimica, biochimica clinica e biologia molecolare clinica, biologia applicata, istologia, microbiologia e microbiologia chimica, genetica medica, farmacologia, anesthesiologia, scienze infermieristiche generali cliniche e pediatriche, sistemi di elaborazione delle informazioni, statistica per la ricerca sperimentale e tecnologica, diagnostica per immagini e radioterapia (anno II e III), neuroradiologia (anno II e III) e scienze mediche tecniche applicate (anno II e III) o in una prova attitudinale nelle medesime discipline;

Vista la nota, con la quale questo Ministero ha comunicato alla signora Bradatanu Adriana l'attribuzione della suddetta misura compensativa;

Vista la nota, datata 26 marzo 2009, con la quale la richiedente ha comunicato di voler effettuare il tirocinio di adattamento con formazione complementare;

Vista la relazione datata 19 settembre 2012, con la quale l'Università degli Studi di Roma «La Sapienza» - Facoltà di Farmacia e Medicina Polo Didattico del Molise ha fatto conoscere l'esito positivo del suddetto tirocinio;

Accertata, pertanto, la sussistenza dei requisiti di legge per il riconoscimento del titolo in questione in base alle disposizioni del regime generale contemplato dal Titolo III, Capo II, del citato decreto legislativo n. 206 del 2007;

Visto l'ordine di servizio del Direttore Generale dott. Giovanni Leonardi in data 12 dicembre 2011, con il quale si delegano i direttori degli uffici della Direzione Generale delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e successive modificazioni;

Decreta:

Art. 1.

Il titolo di «Asistent radiologie» rilasciato il 7 ottobre 1998 dalla Scuola Postliceale sanitaria «Grigore Ghica Voda» di Iasi (Romania) dalla signora Bradatanu Adriana nata a Falticeni (Suceava) Romania il 31 maggio 1975, cittadina rumena, è riconosciuto quale titolo abilitante per l'esercizio in Italia della professione di Tecnico sanitario di radiologia medica.

Art. 2.

La signora Bradatanu Adriana è autorizzata ad esercitare in Italia la professione di Tecnico sanitario di radiologia medica, previa iscrizione al Collegio professionale territorialmente competente, che provvede ad accertare il possesso, da parte dell'interessato, delle conoscenze linguistiche necessarie per lo svolgimento della professione ed informa questo Ministero dell'avvenuta iscrizione.

Il presente decreto, ai sensi dell'art. 16, comma 6, del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 23 ottobre 2012

*p. Il direttore generale:* BISIGNANI

12A11609



# DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

## AGENZIA DEL TERRITORIO

DETERMINAZIONE 18 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Prato.**

IL DIRETTORE REGIONALE  
DELLA TOSCANA

In base alle attribuzioni conferitegli dalle disposizioni di legge e dalle norme riportate nel seguito del presente atto;

Accerta

il mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'ufficio provinciale di Prato per l'intera giornata del 28 settembre 2012.

*Motivazioni:*

L'ufficio provinciale del Territorio di Prato, con la nota n. 2798 in data 28 settembre 2012, ha comunicato che lo sciopero del personale ha comportato la chiusura dei servizi di pubblicità immobiliare per l'intera giornata del 28 settembre 2012.

L'ufficio del Garante del contribuente per la Toscana, all'uopo interpellato, ha espresso parere favorevole riguardo al presente provvedimento con nota prot. n. 200 del 10 ottobre 2012, ritenendo il suddetto sciopero come evento di carattere eccezionale non riconducibile a disfunzioni organizzative dell'Amministrazione.

Il presente atto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

*Riferimenti normativi:*

decreto legislativo n. 300/1999;

decreto del Ministero delle Finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000;

regolamento di amministrazione dell'Agenzia del Territorio;

legge 28 luglio 1961, n. 770;

art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32;

legge 25 ottobre 1985, n. 592;

articolo 33 della legge 18 febbraio 1999, n. 28;

decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165.

Firenze, 18 ottobre 2012

*Il direttore regionale: OCERA*

12A11788

DETERMINAZIONE 18 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di parziale funzionamento dei servizi catastali dell'Ufficio provinciale di Livorno e del periodo di mancato funzionamento della Sezione staccata di Portoferraio.**

IL DIRETTORE REGIONALE  
DELLA TOSCANA

In base alle attribuzioni conferitegli dalle disposizioni di legge e dalle norme riportate nel seguito del presente atto;

Accerta

il parziale funzionamento dei servizi di catastali dell'ufficio provinciale di Livorno e il mancato funzionamento della sezione staccata di Portoferraio, per l'intera giornata del 28 settembre 2012.

*Motivazioni:*

L'ufficio provinciale del Territorio di Livorno, con la nota n. 3223 in data 28 settembre 2012, ha comunicato che lo sciopero del personale ha comportato la chiusura dei servizi catastali e ipotecari della sezione staccata di Portoferraio per l'intera giornata del 28 settembre 2012, oltre che la chiusura del servizio di accettazione vulture catastali presso la sede di Livorno.

L'ufficio del Garante del contribuente per la Toscana, all'uopo interpellato, ha espresso parere favorevole riguardo al presente provvedimento con nota prot. n. 199 del 10 ottobre 2012, ritenendo il suddetto sciopero come evento di carattere eccezionale non riconducibile a disfunzioni organizzative dell'Amministrazione.

Il presente atto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

*Riferimenti normativi:*

decreto legislativo n. 300/1999;

decreto del Ministero delle Finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000;

regolamento di amministrazione dell'Agenzia del Territorio;

legge 28 luglio 1961, n. 770;

art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32;

legge 25 ottobre 1985, n. 592;

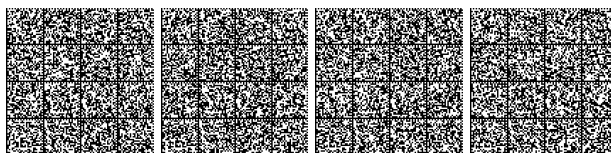
articolo 33 della legge 18 febbraio 1999, n. 28;

decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165.

Firenze, 18 ottobre 2012

*Il direttore regionale: OCERA*

12A11789



DETERMINAZIONE 18 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dei servizi di pubblicità immobiliare dell'Ufficio provinciale di Siena.**

IL DIRETTORE REGIONALE  
DELLA TOSCANA

In base alle attribuzioni conferitegli dalle disposizioni di legge e dalle norme riportate nel seguito del presente atto;

Accerta

il parziale funzionamento dei servizi di catastali dell'ufficio provinciale di Livorno e il mancato funzionamento della sezione staccata di Portoferraio, per l'intera giornata del 28 settembre 2012.

*Motivazioni:*

L'ufficio provinciale del Territorio di Livorno, con la nota n. 3223 in data 28 settembre 2012, ha comunicato che lo sciopero del personale ha comportato la chiusura dei servizi catastali e ipotecari della sezione staccata di Portoferraio per l'intera giornata del 28 settembre 2012, oltre che la chiusura del servizio di accettazione voltture catastali presso la sede di Livorno.

L'ufficio del Garante del contribuente per la Toscana, all'uopo interpellato, ha espresso parere favorevole riguardo al presente provvedimento con nota prot. n. 199 del 10 ottobre 2012, ritenendo il suddetto sciopero come evento di carattere eccezionale non riconducibile a disfunzioni organizzative dell'Amministrazione.

Il presente atto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

*Riferimenti normativi:*

decreto legislativo n. 300/1999;  
decreto del Ministero delle Finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000;  
regolamento di amministrazione dell'Agenzia del Territorio;  
legge 28 luglio 1961, n. 770;  
art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32;  
legge 25 ottobre 1985, n. 592;  
articolo 33 della legge 18 febbraio 1999, n. 28;  
decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165.

Firenze, 18 ottobre 2012

*Il direttore regionale: OCERA*

12A11790

DETERMINAZIONE 23 ottobre 2012.

**Accertamento del periodo di mancato funzionamento dell'Ufficio provinciale di Alessandria - servizi di pubblicità immobiliare di Novi Ligure e Tortona .**

IL DIRETTORE REGIONALE  
DEL PIEMONTE E VALLE D'AOSTA

Visto il decreto legge 21 giugno 1961, n. 498, convertito, con modificazioni, dalla legge 28 luglio 1961, n. 770, recante norme per la sistemazione di talune situazioni dipendenti da mancato o irregolare funzionamento degli uffici finanziari;

Vista la legge 25 ottobre 1985, n. 592;

Visto il decreto del Ministro delle finanze n. 1390 del 28 dicembre 2000, registrato alla Corte dei Conti il 29 dicembre 2000, registro n. 5 Finanze, foglio 278, con cui a decorrere dal 1° gennaio 2001 è stata resa esecutiva l'Agenzia del Territorio, prevista dall'art. 64 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300;

Visto l'art. 9, comma 1, del regolamento di amministrazione dell'Agenzia del Territorio, approvato dal comitato direttivo nella seduta del 5 dicembre 2000, con il quale è stato disposto: «Tutte le strutture, i ruoli e poteri e le procedure precedentemente in essere nel Dipartimento del Territorio alla data di entrata in vigore del presente regolamento manterranno validità fino all'attivazione delle strutture specificate attraverso le disposizioni di cui al precedente art. 8, comma 1»;

Visto l'art. 10 del decreto legislativo 26 gennaio 2001, n. 32, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 53 del 5 marzo 2001, che ha modificato gli articoli 1 e 3 del citato decreto-legge n. 498 del 1961, sancendo che prima dell'emissione del decreto di accertamento del periodo di mancato o irregolare funzionamento dell'ufficio occorre verificare che lo stesso non sia dipeso da disfunzioni organizzative dell'Amministrazione finanziaria e sentire al riguardo il garante del contribuente;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001 n. 165;

Vista la nota prot. n. 12629 dell'Ufficio provinciale di Alessandria del 18 ottobre 2012, con la quale è stata comunicata la causa ed il periodo di mancato funzionamento dei Servizi di pubblicità immobiliare di Novi Ligure e Tortona;

Accertato che il mancato funzionamento dei citati uffici è da attribuirsi a sciopero indetto dalle OO.SS.;

Ritenuto che la suesposta causa deve considerarsi evento di carattere eccezionale, non riconducibile a disfunzioni organizzative dell'Ufficio;

Visto il parere favorevole del Garante del Contribuente, Ufficio del Piemonte, espresso con nota prot. n. 1622/12 del 22 ottobre 2012;

Determina:

È accertato il periodo di mancato funzionamento dei sottoindicati uffici come segue:

il giorno 28 settembre 2012.

Regione Piemonte: Ufficio Provinciale di Alessandria - Servizi di pubblicità immobiliare di Novi Ligure e Tortona.

Il presente decreto verrà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Torino, 23 ottobre 2012

*p. Il direttore regionale: FEDERICO*

12A11787



# ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

## AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

### Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Arrow».

Con la determinazione n. aRM - 201/2012-3274 del 15 ottobre 2012 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Arrow APS l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568014

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568026

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568038

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568040

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568053

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568065

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040568077

Descrizione: «20 mg Compresse orodispersibili» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

**12A11610**

### Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Temozolomide Ratiopharm».

Con la determinazione n. aRM - 191/2012-1378 del 3 ottobre 2012 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Ratiopharm GmbH l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953120

Descrizione: «250 mg capsule rigide» 20 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953118

Descrizione: «250 mg capsule rigide» 5 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM

Confezione: 039953106

Descrizione: «180 mg capsule rigide» 20 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953094

Descrizione: «180 mg capsule rigide» 5 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953082

Descrizione: «140 mg capsule rigide» 20 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953070

Descrizione: «140 mg capsule rigide» 5 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953068

Descrizione: «100 mg capsule rigide» 20 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953056

Descrizione: «100 mg capsule rigide» 5 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953043

Descrizione: «20 mg capsule rigide» 20 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953031

Descrizione: «20 mg capsule rigide» 5 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953029

Descrizione: «5 mg capsule rigide» 20 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

Medicinale: TEMOZOLOMIDE RATIOPHARM.

Confezione: 039953017

Descrizione: «5 mg capsule rigide» 5 capsule in flacone in vetro con Chiusura a Prova di Bambino

**12A11611**





### Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Nicorandil Helm».

Con la determinazione n. aRM - 190/2012-3242 del 3 ottobre 2012 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Helm AG l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: NICORANDIL HELM.

Confezione: 041349010

Descrizione: «10 mg compresse» 20 Compresse in Blister PA/AL/PE/AL/PE

Medicinale: NICORANDIL HELM.

Confezione: 041349022

Descrizione: «10 mg compresse» 30 Compresse in Blister PA/AL/PE/AL/PE

Medicinale: NICORANDIL HELM.

Confezione: 041349034

Descrizione: «10 mg compresse» 60 Compresse in Blister PA/AL/PE/AL/PE

Medicinale: NICORANDIL HELM.

Confezione: 041349046

Descrizione: «20 mg compresse» 20 Compresse in Blister PA/AL/PE/AL/PE

Medicinale: NICORANDIL HELM.

Confezione: 041349059

Descrizione: «20 mg compresse» 30 Compresse in Blister PA/AL/PE/AL/PE

Medicinale: NICORANDIL HELM.

Confezione: 041349061

Descrizione: «20 mg compresse» 60 Compresse in Blister PA/AL/PE/AL/PE

### 12A11612

### Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Carder».

Con la determinazione n. aRM - 189/2012-546 del 3 ottobre 2012 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Chiesi Farmaceutici S.p.A. l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528017

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 14 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528029

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528031

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528043

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528056

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528068

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528070

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Blister PVC/PE/PVDC/-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528082

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 14 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528094

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528106

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528118

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528120

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528132

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

Medicinale: CARDER.

Confezione: 039528144

Descrizione: «75 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Blister PA/ALL/PVC-AL

### 12A11613

### Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Olanzapina Arrow».

Con la determinazione n. aRM - 167/2012-3274 del 13 settembre 2012 è stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, su rinuncia della ditta Arrow APS l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.

Confezione: 040567012

Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 7 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA





Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567024  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567036  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567048  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567051  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567063  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567075  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567087  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567099  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 7 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567101  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567113  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567125  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567137  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567149  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567152  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567164  
 Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567176  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 7 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567188  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567190  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567202  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567214  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567226  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567238  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567240  
 Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567253  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 7 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567265  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567277  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA



Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567289  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567291  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567303  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567315  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567327  
 Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567339  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 7 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567341  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567354  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567366  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567378  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567380  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567392  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567404  
 Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567416  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 7 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567428  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567430  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567442  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567455  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567467  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567479  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567481  
 Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567493  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567505  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567517  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 200 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567529  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 250 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
 Confezione: 040567531  
 Descrizione: «2,5 mg compresse rivestite con film» 500 Compresse in Flacone HDPE



Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567543  
Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567556  
Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567568  
Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 200 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567570  
Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 250 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567582  
Descrizione: «5 mg compresse rivestite con film» 500 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567594  
Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567606  
Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567618  
Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 200 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567620  
Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 250 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567632  
Descrizione: «7,5 mg compresse rivestite con film» 500 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567644  
Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567657  
Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567669  
Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 200 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567671  
Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 250 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567683  
Descrizione: «10 mg compresse rivestite con film» 500 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567695  
Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567707  
Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567719  
Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 200 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567721  
Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 250 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567733  
Descrizione: «15 mg compresse rivestite con film» 500 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567745  
Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 50 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567758  
Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 100 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567760  
Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 200 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567772  
Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 250 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567784  
Descrizione: «20 mg compresse rivestite con film» 500 Compresse in Flacone HDPE

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567796  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA



Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567808  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567810  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567822  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567834  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567846  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567859  
Descrizione: «5 mg compresse orodispersibili» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567861  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567873  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567885  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567897  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567909  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567911  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567923  
Descrizione: «10 mg compresse orodispersibili» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567935  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 28 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567947  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 30 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567950  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 35 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567962  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 56 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567974  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 70 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567986  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 84 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

Medicinale: OLANZAPINA ARROW.  
Confezione: 040567998  
Descrizione: «15 mg compresse orodispersibili» 90 Compresse in Blister AL/PVC/AL/PA

**12A11614**

## MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

### Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 25 ottobre 2012

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA .....	1,2993
Yen .....	104,15
Lev bulgaro .....	1,9558
Corona ceca .....	24,901
Corona danese .....	7,4588
Lira Sterlina .....	0,80490
Fiorino ungherese .....	279,72
Litas lituano .....	3,4528
Lat lettone .....	0,6961
Zloty polacco .....	4,1400



Nuovo leu romeno .....	4,5660
Corona svedese .....	8,6883
Franco svizzero .....	1,2097
Corona islandese .....	*
Corona norvegese .....	7,4615
Kuna croata .....	7,5530
Rublo russo .....	40,5850
Lira turca .....	2,3369
Dollaro australiano .....	1,2510
Real brasiliano .....	2,6345
Dollaro canadese .....	1,2884
Yuan cinese .....	8,1102
Dollaro di Hong Kong .....	10,0701
Rupia indonesiana .....	12482,86
Shekel israeliano .....	5,0107
Rupia indiana .....	69,6100
Won sudcoreano .....	1425,37
Peso messicano .....	16,8077
Ringgit malese .....	3,9545
Dollaro neozelandese .....	1,5775
Peso filippino .....	53,588
Dollaro di Singapore .....	1,5845
Baht thailandese .....	39,876
Rand sudafricano .....	11,3116

*N.B.* — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

\* dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

12A11757

#### **Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 26 ottobre 2012**

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA .....	1,2908
Yen .....	103,15
Lev bulgaro .....	1,9558
Corona ceca .....	24,900
Corona danese .....	7,4592
Lira Sterlina .....	0,80120
Fiorino ungherese .....	281,99
Litas lituano .....	3,4528
Lat lettone .....	0,6962
Zloty polacco .....	4,1503

Nuovo leu romeno .....	4,5598
Corona svedese .....	8,6730
Franco svizzero .....	1,2090
Corona islandese .....	*
Corona norvegese .....	7,4675
Kuna croata .....	7,5380
Rublo russo .....	40,6150
Lira turca .....	2,3288
Dollaro australiano .....	1,2486
Real brasiliano .....	2,6148
Dollaro canadese .....	1,2865
Yuan cinese .....	8,0661
Dollaro di Hong Kong .....	10,0041
Rupia indonesiana .....	12448,82
Shekel israeliano .....	5,0046
Rupia indiana .....	69,3590
Won sudcoreano .....	1416,90
Peso messicano .....	16,8304
Ringgit malese .....	3,9435
Dollaro neozelandese .....	1,5740
Peso filippino .....	53,392
Dollaro di Singapore .....	1,5774
Baht thailandese .....	39,679
Rand sudafricano .....	11,2745

*N.B.* — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

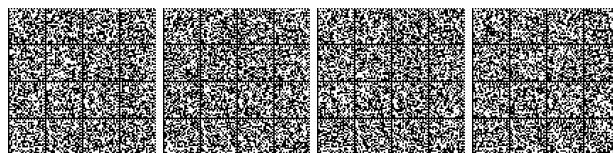
\* dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

12A11758

#### **Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 29 ottobre 2012**

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA .....	1,2898
Yen .....	102,69
Lev bulgaro .....	1,9558
Corona ceca .....	25,021
Corona danese .....	7,4597
Lira Sterlina .....	0,80455
Fiorino ungherese .....	285,13
Litas lituano .....	3,4528
Lat lettone .....	0,6961
Zloty polacco .....	4,1489



Nuovo leu romeno . . . . .	4,5486	Rupia indiana . . . . .	69,7590
Corona svedese . . . . .	8,6219	Won sudcoreano . . . . .	1416,13
Franco svizzero . . . . .	1,2087	Peso messicano . . . . .	16,8290
Corona islandese . . . . .	*	Ringgit malese . . . . .	3,9487
Corona norvegese . . . . .	7,4520	Dollaro neozelandese . . . . .	1,5717
Kuna croata . . . . .	7,5375	Peso filippino . . . . .	53,219
Rublo russo . . . . .	40,5871	Dollaro di Singapore . . . . .	1,5754
Lira turca . . . . .	2,3237	Baht thailandese . . . . .	39,636
Dollaro australiano . . . . .	1,2455	Rand sudafricano . . . . .	11,2009
Real brasiliano . . . . .	2,6169		
Dollaro canadese . . . . .	1,2895	<i>N.B.</i> — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).	
Yuan cinese . . . . .	8,0530		
Dollaro di Hong Kong . . . . .	9,9963	* dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.	
Rupia indonesiana . . . . .	12389,97		
Shekel israeliano . . . . .	5,0117		
		<b>12A11759</b>	

MARCO MANCINETTI, *redattore*DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2012-GU1-257) Roma, 2012 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.





**GAZZETTA UFFICIALE**  
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

**CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio)**  
**validi a partire dal 1° GENNAIO 2012**

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)**

		CANONE DI ABBONAMENTO	
<b>Tipo A</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari: (di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale	€ 438,00
		- semestrale	€ 239,00
<b>Tipo B</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale	€ 68,00
		- semestrale	€ 43,00
<b>Tipo C</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale	€ 168,00
		- semestrale	€ 91,00
<b>Tipo D</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale	€ 65,00
		- semestrale	€ 40,00
<b>Tipo E</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale	€ 167,00
		- semestrale	€ 90,00
<b>Tipo F</b>	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale	€ 819,00
		- semestrale	€ 431,00

**N.B.:** L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

**CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO**

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione) € 56,00

**PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI**  
(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€ 1,00
serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€ 1,50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€ 1,00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€ 6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

**PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI ED APPALTI**

(di cui spese di spedizione € 128,06)\*  
(di cui spese di spedizione € 73,81)\*

- annuale € 300,00  
- semestrale € 165,00

**GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II**

(di cui spese di spedizione € 39,73)\*  
(di cui spese di spedizione € 20,77)\*

- annuale € 86,00  
- semestrale € 55,00

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,00  
(€ 0,83+ IVA)

Sulle pubblicazioni della 5ª Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 21%.

**RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI**

Abbonamento annuo	€ 190,00
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%	€ 180,50
Volume separato (oltre le spese di spedizione)	€ 18,00

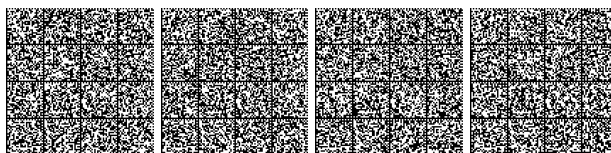
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli, vengono stabilite, di volta in volta, in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

**N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.**

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

\* tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.





€ 1,00

